L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

1997:542873 CAPLUS ΑN

DN 127:248129

TIPreparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

£ 1

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.

CODEN: JKXXAF

DΤ Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE PΙ JP 09208584 JP 1996-13113 A2 19970812 19960129 <-os MARPAT 127:248129

GI

Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil AB infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine. HCl. An ointment contg. I was formulated.

011476086 **Image available**

WPI Acc No: 1997-453993/199742

New amide derivatives inhibit immediate and delayed allergic reactions - useful for treating atopic dermatitis, also exhibit anti-histamic and eosinophil infiltration inhibitory activities

Patent Assignee: TERUMO CORP (TERU)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 9208584 A 19970812 JP 9613113 A 19960129 199742 B

Priority Applications (No Type Date): JP 9613113 A 19960129

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 9208584 A 18 C07D-471/04

Abstract (Basic): JP 9208584 A

Amide derivatives of formula (I) are new. X = H or halo; M = 1-9; M = 1-9; M = M = 1-9;

USE - (I) strongly inhibit immediate and delayed allergic reactions and are useful for treating atopic dermatitis. (I) also possess antihistamic effects and exhibit eosinophil infiltration inhibitory activities.

=> s jp09208584/pn

L1 1 JP09208584/PN

=> d abs

L1 ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

AN 1997-453993 [42] WPIDS

AB JP 09208584 A UPAB: 19971021

Amide derivatives of formula (I) are new. X = H or halo; m = 1-9; Ph = phenyl; and n = 2-12.

USE - (I) strongly inhibit immediate and delayed allergic reactions and are useful for treating atopic dermatitis. (I) also possess antihistamic effects and exhibit eosinophil infiltration inhibitory activities.

Dwg.0/0

=> file japio

COST IN U.S. DOLLARS

SINCE FILE TOTAL ENTRY SESSION

FULL ESTIMATED COST

4.60 4.81

FILE 'JAPIO' ENTERED AT 11:15:19 ON 08 SEP 2000 COPYRIGHT (C) 2000 Japanese Patent Office (JPO)

FILE LAST UPDATED: 01 SEP 2000 <20000901/UP>
FILE COVERS 1976 THROUGH APRIL 28, 2000

=> s jp09208584/pn

L2 1 JP09208584/PN

=> d bib abs

- L2 ANSWER 1 OF 1 JAPIO COPYRIGHT 2000 JPO
- AN 1997-208584 JAPIO
- TI AMIDE DERIVATIVE, PHARMACEUTICAL PREPARATION CONTAINING THE SAME, AND INTERMEDIATE FOR SYNTHESIZING THE SAME
- IN NANBA RYOICHI; ISHII TAKEO; NISHIDA HITOSHI; IIZUKA TAKAO
- PA TERUMO CORP, JP (CO 365358)
- PI JP 09208584 A 19970812 Heisei
- AI JP1996-13113 (JP08013113 Heisei) 19960129
- SO PATENT ABSTRACTS OF JAPAN (CD-ROM), Unexamined Applications, Vol. 97, No. 8
- AN 1997-208584 JAPIO
- AB PURPOSE: TO BE SOLVED: To obtain a new amide derivative having excellent antihistaminic activity and an inhibitory activity against eosinophilic leukocyte infiltration, capable of highly inhibiting both immediate and delayed allergic reactions, thus esp. useful for treating atopic dermatitides.

CONSTITUTION: new amide derivative is expressed by formula I (X is H or a halogen; (m) is 1-9; (n) is 2-12), e.g. 1-(3-(4-(diphenylmethoxy)-1-piperidineacetyl)aminopropyl)-1H-imidazo(4,5-c)quinoline-4-amine. The compound of formula I is obtained by heating a compound of formula II (X' is a halogen) and a compound of formula III in an organic solvent, optionally in the presence of a base. It is preferable that this new compound is used as a formulation for percutaneous administration such as ointment, lotion or cream.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公園番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI.			技術表示箇所
C 0 7 D 471/04	107		C 0 7 D 47	1/04	107E	
A 6 1 K 31/445	ABF		A61K 3	1/445	ABF	
•	ADA	•			ADA	
	AEM	•	•		AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		
•			家養請求	未請求	請求項の数10 C	し (全 18 頁)
(21)出願番号	特顧平 8-13113		(71) 出顧人	0001095	43	
				テルモ	未式会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)1月29日			東京都	校谷区幡ヶ谷2丁目	44番1号
		•	(72)発明者	難波 3	E —	
				神奈川県	足柄上都中井町井	ノロ1500番地
	•			テルモ	試会社内	
			(72)発明者	石井 作	大	
	•			神奈川原	足柄上郡中井町井	ノロ1500番地
				テルモを	村大会社内	
		•	(72)発明者	西田 仁	=	
				神奈川県	足柄上郡中井町井	ノロ1500番地
		·		テルモ株	式会社内	
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミド誘導体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - CONB - (CH_x)_{D} - N$$

$$N - (CH_x)_{D} - (CH_x)_{D} - N$$

$$N -$$

*【化1】

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式1で示されるアミド誘導体.

$$N - (CH_2)_{m} - CONH - (CH_2)_{n} - N$$

$$NH_2$$

$$(I)$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式日で示される合成中間体。

【化2】

$$X' - (CH_2)_{II} - CONH - (CH_2)_{II} - N$$

$$NH_2$$

$$(II)$$

式II中、X はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

式II'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式IIIで示される合成中間体。 【化4】

$$H_{2}N - (CH_{2}) n - N$$

$$NH_{1}$$

$$(III)$$

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_2N-(CH_2)n-N$$

$$N$$

$$C1$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】 $\mathbb{K} \quad \mathbb{K} \quad$

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 40 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいソロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭深数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ面換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

R R' N –
$$(CH_2)$$
 n — NH
$$NH_2$$

$$C1$$
(VII)

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

$$\begin{array}{c|c} R R' N - (CH_2) n - NH & O \\ \hline \\ N & CI \\ \end{array}$$

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそれを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 【0002】

【従来の技術】アトピー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減感作 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、細菌ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・潮紅・ 紫斑・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609、 1995). アトピー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー細胞とTh 2ヘルパー細胞のバランスの不均衡 すなわちTh2細胞優位の状態にあり、Th2細胞から のインターロイキン-4やインターロイキン-5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症細胞の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が惹起されるという説が 有力となっている。従って、Th 2細胞優位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが試みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると投与直後と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を遅発型アレルギー反応と呼ぶ。特に遅発型反応は 唱息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。遅発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-肥満細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allergyであり、T h 2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(黒沢元博、臨床免疫、27(5)、 564-574, 1995). このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に肥満細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトピー性皮膚炎の治療には肥満細胞から遊離するケミ カルメディエーターのうち特に重要なヒスタミン(ヒス タミンは即時型だけでなく一部遅発型にも関与)と遅発 型反応に関与することが知られている好酸球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

関つか公知となっている。例えば、1−置換−1H−イミダゾ [4,5−c]キノリン−4−アミン類としては、抗ウイルス剤である1−イソブチル−1H−イミダゾ [4,5−c]キノリン−4−アミン(イミキモド)を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145340号、米国特許第4689338号、米国特許第4698348号、米国特許第4929624号、欧州特許第385630号、米国特許第5346905号等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び好酸球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4−(ジフェニルメトキシ)−1−ピペリジンアルカン酸類は特開平3−264562号に開示されているが、好酸球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

$$N - (CH_2)_m - CONH - (CH_2)_n - N$$

$$N - (CH_2)_m - CONH - (CH_2)_n - N$$

$$N - (I)$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式IIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

$$X'$$
— (CH₂)_B—CONH— (CH₃)_D—N

N

NH₂

(II)

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{2}C = CHCONH - (CH^{2})^{U} - N$$

$$(II,)$$

【0015】式II'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式IIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。 ※50

*【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分な抗ヒスタミン作用および好酸球浸潤抑制作用を併せ持ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与による即時型アレルギー反応と好酸球及びヒスタミン関与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 発明は以下の通りである。

(1)下記式Iで示されるアミド誘導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007]

【化10】

※【0017】 【化13】

 $H_2N - (CH_2)_{II} - N$ (III)

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【化14】

$$H_2N-(CH_2)n-N$$

$$N$$

$$C1$$

$$(IV)$$

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

$$\begin{array}{c|c} R & R' & N - (CH^2) & N - N \\ \hline & N & N \\ \hline & N \\ \hline & N &$$

【0024】式V中、Rが水索のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

R R' N-
$$(CH_2)$$
 n-NH
$$NH_2$$

$$C1$$
(VII)

【0030】式VII中、Rが水紫のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

8

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

$$\begin{array}{c|c}
R & K, N - (CH^{2}) & U - NH & O \\
\hline
\end{array}$$

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタルイミドなどが挙げられる。

【0035】式Iの化合物の医薬的に許容しうる酸付加塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法により調製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式Iで示される新規なア

ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが [0037] できる. 【化19】

X

$$\begin{array}{c} R & R' & N - (CH_2) & n - N \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (3) \\ VI \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (4) \\ R & R' & N - (CH_2) & n - N \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (6) \\ N \\ NHBn \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (7) \\ V \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} I \\ X - (CH^2) m - COMH - (CH^2) n - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\ \hline \\ X - (CH^2) m - M \\$$

の2,4-ジクロロー3-ニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式Xのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co mun., 1990, 20, 2559, J. Med. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒)中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 **※50**

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】工程(2)において、ニトロ基の還元は適 当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉一塩酸あ るいは塩化すず[II]によってOCから還流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで きる.

> 【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、ギ酸金属塩 存在下ギ酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

> 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertーブトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な溶 媒中トリフルオロ酢酸で、ベンジルオキシカルボニル (Z)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ベンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のベンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレーブ(耐圧鋼製ボンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な縮合剤・縮合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で縮合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトピー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の剤形は、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点眼剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、調製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、発尿剤、風味剤、着色剤、溶解剤、懸濁剤、乳化剤、保存剤、緩衝剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、喷霧剤などが挙げられる。【0048】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好まし

1 2

くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のための製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好酸球 浸潤抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、それらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギー性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に ご説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 NMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成2,4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.19g(0.768mmol)及びN-(ベンジルオキシカルボニル)-1,3-プロパンジアミン0.16g(0.768mmol)20をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間撹拌した。トリエチルアミンを減圧下留去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一酢酸エチル(2:1v/v)溶出画分により、4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mmol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

30 [0052] H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1. 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r), 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8. OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8. OHz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mmol)をメタノール10mlに溶解し、濃塩酸1ml及び鉄粉0.22g(0.390mmol)を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(Na2SO4)後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1v/v)溶出画分により、3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミ ノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g

(0.312 mol)を微黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC13) δ (ppm): 1.76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2H,q,J=6.3Hz), 4.21 (2H,bs), 4.44 (1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2H,m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

<u>1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピ</u> 10 に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加え ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ た。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-リンの合成 (3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5-

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol)を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0056] H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4Hz), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8Hz), 7.71 (1H,t,J=7.8Hz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.4Hz)

【0057】(実施例4)

<u>1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン・酢酸塩の合成</u>

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12g(0.304mmol)に臭化水素一酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(NazSO4)後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール-32%酢酸(12:6:1v/v)溶出画分により、1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mmol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] $^{1}H-NMR$ (CD3OD) δ (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s)

【0059】(実施例5)

 $1 - (3 - T \le J T \cap U \cap U) - 1 H - 1 \le 5$ - c $+ J \cup U \cap U \cap U$ - C $+ J \cup U \cap U$ $- C \cap U$ - C

14

1ー(3ーアミノアロビル)ー4ークロロー1Hーイミダゾ [4,5ーc]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧鋼製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し1Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1ー(3ーアミノプロビル)ー1Hーイミダゾ [4.5ーc]キノリンー4ーアミン11mg(0.0455mmol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 317 0, 1650

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.93 (2 20 H,m), 2.57 (2H,t,J=6.6Hz), 4.64 (2H,t,J=7.0Hz), 6.55 (2H,s), 7.2 6 (1H,t,J=7.2Hz), 7.44 (1H,t,J=7.4Hz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.12 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19 (1H,s) [0061] (実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2,4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2.41mmol) 及びN-(tert-ブトキシカルボニル) -

- 30 1,3-プロパンジアミン0.42g(2.41mmol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na2SO4)後減圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートしてデ取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロ-3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0063】(実施例7)

H, d, J = 8.4 Hz)

50 <u>3ーアミノー4ー[3ー(tertーブトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノールフェに溶解し、塩化す ず[II]・2水和物0.55g(2.45mmol)を加え1 時間加熱還流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーへキ サンー酢酸エチル (1:1 v/v) 溶出画分により、3-アミノー4ー[3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリン0.15g (0.428 mmol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta (ppm) : 1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28(2H,bs), 4.60(1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94 (1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ)プ</u> Dピル] - 4 - 2DD - 1H - 1 = 4 = 5 = cキノリンの合成

3-アミノ-4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出画分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mmo 1)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た.このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cm⁻¹: 3380, 168 0, 1520

 $^{1}H-NMR$ (CDC 13) δ (ppm) : 1.47 (9 H. s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68(2H, t, J=7.2Hz), 4.7(1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16(1H,d,J=8.4Hz), 8.21(1H,d,J=8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ <u>ダゾ [4.5-c]</u>キノリンの合成

ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c] キノ リン50mg (0.139mmol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸O.11ml(1.39mmol)を加 え室温で1日撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に 1 N-水酸化ナトリウム水溶液 1 ml 及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Na2SO4)後減圧 下濃縮した。 残渣をジエチルエーテル (塩化メチレンを 少量含む)でトリチュレートして析出物を沪取し、1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン14町(0.0536 mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm¹: 3400, 159 0.1510

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC13+CD3OD) δ (ppm): 2. 06(2H,m), 2.72(2H,t,J=6.8Hz),2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)(z), 7.57 (1H,t,J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6Hz), 8.03(1Hs), 8.05(1H, d, J=8.0Hz), 8.11 (1H, d, J=8.OHz)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5] -c]キノリン-4-アミンの合成(その2) 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ[4,5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧網製反応管に入れ、メタノール5ml及び冷却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 副を加え析出物を沪取して、1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し

【0070】(実施例11)

<u>4-ベンジルアミノー1ー[3-(tert-ブトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダソ [4, <u>5-c]キノリンの合成</u>

1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ 40 ル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リン30mg (0.0831mmol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 **剰のベンジルアミンを留去し、1 N - 塩酸と食塩水を加** え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥 (Na2SO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15. 0:1v/v) 溶出画分により、4-ベンジルアミノ-1 ー [3ー(tertーブトキシカルボニルアミノ)プロビ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン35g

(0.0811 mol) を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃) として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H,br), 7.26-7.36 (4H,m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J

【0072】(実施例12)

=8.0Hz)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5]
-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン30mg(0.0695mmol)をギ酸3mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.1gを加え1日加熱湿流した。反応液を沪過し減圧下溶媒を留去した後、残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール-32%酢酸(6:3:1v/v)溶出画分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理で結晶を沪取し、1-(3-アミノプロビル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン7mg(0.0290mmol)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13) <u>4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル</u> アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4 - 5000 - 3 - 500 - 500097mmol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mmol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥 (MgSO4)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣をn-ヘキサン-ジエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートして沪取し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.97g(2.46mmol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm⁻¹: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=

6.1Hz), 4.68(1H,br), 6.41(1H,b

r), 7.52 (1H.t, J=7.7Hz), 7.74 (1 H.t, J=7.8Hz), 7.91 (1H,d, J=8.4H z), 8.11 (1H,d, J=8.4Hz) 【0075】(実施例14) 3-アミノ-4- [4-(tert-ブトキシカルボニルア

ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成

18

4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.5g(1.27mmol)をエタノール13mlに溶解し、塩化すず[II]・2水和物1.0g(4.43mmol)を加え1時間加熱還流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一酢酸エチル(2:1v/v)溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g(0.329mmol)を橙色結晶として得た。このものの20分光学的データは以下の通りである。

【0076】IR (KBr) cm⁻¹: 3270, 168 0, 1540, 760 ¹H-NMR (CDC l3) δ (ppm): 1.44 (9H, s), 1.64 (4H, m), 3.17 (2H, q, J=6.0Hz), 3.27 (2H, t, J=6.6Hz), 3.89 (1H, br), 4.15 (2H, bs), 4.59 (1H, br), 7.47 (2H, m), 7.77 (1H, d, J=7.6Hz), 7.89 (1H, d, J=7.2Hz) 【0077】(実施例15)

30 <u>1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c] キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.14g(0.384mmol)にトリエチルオルトホルメート0.32ml(1.92mmol)を加え、100℃に加熱して1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1~100:1v/v)溶出画分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.12g(0.321mmol)を淡橙色粉末(mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0078] IR (KBr) cm¹: 1695, 1510 ¹H-NMR (CDC₁₃) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3: 21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1 50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t;J=7.6H z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21(1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ</u> <u>ゾ[4,5-c]</u>キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.10g(0.267mmol)を塩化メチレン6mlに溶解し、トリフルオロ酢酸0.21ml(2.67mmol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣 10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(Na2SO4)後減圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量含む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン45mg(0.164mmol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0080] IR (KBr) cm^{-1} : 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7.2Hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J=7.4Hz), 7.56 (1H, t, J=7.4Hz), 7.6 0 (1H, t, J=7.5Hz), 7.97 (1H, s), 8. 02 (1H, d, J=6.4Hz), 8.04 (1H, d, J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

<u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4,5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン40mg(0.146mmol)を耐圧鋼製反応管に入れ、メタノール8ml及び冷却下液体アンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し、1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリンー4-アミン14mg(0.0548mmol)を淡黄緑色結晶(mp:227~230.5℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。【0082】IR(KBr)cm⁻¹:3340,3180,1650,1530,1400

「H-NMR(DMSO-ds)δ(ppm):1.30(2Hbr) 139(24m) 189(42H

¹H-NMR (DMSO-d_δ) δ (ppm) : 1.30 (2 H, br), 1.39 (2H, m), 1.89 (2H, m), 2.55 (2H, t, J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J=7.0Hz), 6.56 (2H, bs), 7.26 (1H, t, J=7.4Hz), 7.44 (1H, t, J=7.7Hz), 7.62 (1H, d, J=8.0Hz), 8.05 (1H, d, J=8.0Hz), 8.19 (1H, s)

【0083】(実施例18)

4-ベンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ [4,5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン70 mg (0.187 mol) にベンジルアミン2 mlを加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のベンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加え塩化メチレンで2回抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(150:1 v/v) 溶出画分により、4-ベンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン79 mg (0.177 mol) を白色粉末 (mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

20 [0084] IR (KBr) cm¹:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,

30 s), 7.90(2H, d, J=8.0Hz)

【0085】(実施例19)

<u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4,5-</u> <u>c]キノリン-4-アミンの合成</u>

4-ベンジルアミノー1-[4-(tertーブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン67mg(0.150mmol)をギ酸5mlに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱還流した。反応液を沪過し、減圧下溶媒を留去した後残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール-32%酢酸(6:3:1v/v)溶出画分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理して固体を沪取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン14mg(0.0548mmol)を微褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]プロピル]-1H-イミダゾ 50 [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

特開平9-208584

30

ーアミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キ

クロロ酢酸O.10g(1.1mmol)及び1-(3

22

ノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN,N-ジメ チルホルムアミド30mlに懸濁し、1-(3-ジメチル アミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5 mol) を加えて室温で1 晩撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 チル)アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5c]キノリンー4ーアミンの粗生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの粗生成物をエタ ノール 5回に溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566 mol) を加え、7時 間加熱湿流した。不溶物を沪過して除き、沪液を減圧下 20 濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1v/v) 溶出画分により、1-[3-[[4-(ジフェ ニルメトキシ) -1 -ピペリジンアセチル] アミノ] プ ロピル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ

[0088] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H,t,J=10.4Hz), 2.74(2H,m), 2.98(2H,s), 3.39(2H,q,J=6). 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49(1H,s), 5.60(2H,b)s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J=7.2Hz), 7.51(1H, t, J=7.7Hz), 7.82(1 H,d,J=8.2 Hz), 7.89(1H, s), 7.90 (1H, d, J=8.0Hz)【0089】(実施例21)

<u>1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ</u> グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5] Nージメチルホルムアミド30mlに感濁し、アクリル酸 75µl(1.1 mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプ ロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応 液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ

タノール (10:1v/v) で4回抽出した。 有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール(8:1v/v)溶出画 分により目的物を集め、溶媒留去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪取し、1-[3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リン-4-アミンO.14g(O.474mmol)を微黄色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0090] IR (KBr) cm¹: 3330, 320 0, 1630, 1525 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm) : 2.25 (2H, m), 3.47 (2H, q, J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0Hz), 5.47(2H,bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Hz), 6.09 (1 H,dd,J = 16.8, 10.4 Hz), 6.32(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6 Hz), 7.53 (1 H,t,J=7.8 Hz), 7.83(1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)

【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロバノイル] アミノ] プロビル] -1H-イミ ダゾ [4,5-c]キノリンー4ーアミンの合成 **1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ** ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.12g (0.406mmol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mmol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mmol)を加え、1晩加熱湿流した。不溶物を沪過 して除き、沪液を濃縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 · O:1v/v)溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後 エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4, 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mmo 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。

0, 1640, 1530, 1080, 700 $^{1}H-NMR$ (CDC 13) δ (ppm): 1.61 (2H, m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.38 (2H,t,J=6.0Hz), 2.54(2H,t,J=6.0Hz), 2.74(2H,m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91(1H,s), 7.94(1H,d,J=8.4Hz), 8.68(1H,br)

[0092] IR (KBr) cm¹: 3330, 320

【0093】(実施例23)

1-[4-(アクリルアミノ) ブチル] -1H-イミダ ゾ[4,5-c] キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4,5c] キノリン-4-アミン0.26g(1mmol)をN,N ージメチルホルムアミド30mlに懸濁し、アクリル酸7 5μl(1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mmol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ ノール(10:1v/v)で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 溶出画分により、1-[4-(アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 1640, 1530

¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.65 (2H, m), 2.04 (2H, m), 3.40 (2H, q, J=6.7Hz), 4.58 (2H, t, J=7.2Hz), 5.50 (2H, br), 5.52 (1H, br), 5.65 (1H, d, J=10.2Hz), 6.03 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz), 6.27 (1H, d, J=17.0Hz), 7.33 (1H, t, J=7.6Hz), 7.53 (1H, t, J=7.7Hz), 7.83 (1H, d, J=8.6Hz), 7.93 (1H, d, J=8.4Hz)

【0095】(実施例24)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロパノイル]アミノ]ブチル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.275mmol)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩88mg(0.288mmol)及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mmol)を加え、1晩加熱還流した。不溶物を沪過して除き、沪液を濃縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(50:1v/v)溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[4-[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロパノイル]アミノ]ブチル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン48mg(0.0832mmol)を白色粉末(mp:174~176℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

24

[0096] IR (KBr) cm⁻¹: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H s), 7.21-7.35 (11H

5.47(1H,s), 7.21-7.35(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.81(1H,s), 7.82(1H,d,J=8.0Hz), 7.92(1H,d,J=8.0Hz), 8.58(1H,br)【0097】(実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ] -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 nmol) をエタノール5 mlに溶解し、4 - [(4-ク ロロフェニル)フェニルメトキシ]ピペリジン・塩酸塩、 60mg (0.178mmol) 及び炭酸水素ナトリウム16mm g(0.186mmol)を加えて1日加熱還流した。不溶物 を沪過した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出画分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロパノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Omg(0.0669mmol)を白色粉末(mp:170~ 172.5℃) として得た。 このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 1 H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H, m), 2.13 (2H, m), 2. 20 (2H, m), 2.37 (2H, t, J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=5.8Hz), 2.72 (2H,

m), 3.37 (2H, q, J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H,s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1 mmol)をN, N-ジメチルホルムアミド30回に懸濁し、4-クロロ酪酸0.11回(1.1 mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5 mmol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン30呵(0.0867 mmol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1650, 1530

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.91-2. 04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4Hz), 3.12 (2H,q,J=6.2Hz), 3.64 (2H,t,J=6.6Hz), 4.59 (2H,t,J=6.8Hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.45 (1H,t,J=7.8Hz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.03 (1H,d,J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) 【0101】(実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピ ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア ミン25mg(0.0722mmol)、4-(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg (0.144mmol) 及び炭酸カリウム40g(0.289mmol)をN,N-ジ メチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v)溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン1 5 mg (0.026 0 mmol) を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm⁻¹: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ (ppm) : 1.62 (2H, m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2.

26

19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0Hz), 2.34(2H,t,J=6.4Hz), 2.69(2H,m), 3.35(2H,q,J=6.5Hz), 3.40(1H,m), 4.58(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82(1H,t,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)
[0103](実施例28)

0 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロピル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド40mlに懸濁し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.38g(1.99mmol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、溶媒を減圧下留去した。残渣をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロピル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mmol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm⁻¹:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0Hz), 2.12 (2H,t,J=7.4Hz), 3.12 (2H,q,J=6.3Hz), 3.62 (2H,t,J=6. 2Hz), 4.59 (2H,t,J=6.9Hz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6Hz), 7. 45 (1H,t,J=7.8Hz), 7.63 (1H,d,J= 8.4Hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21 (1H,s) 【0105】(実施例29)
- 40 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ビペリジンペンタノイル] アミノ] プロピル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成
 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.139mmol)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mmol)及び炭酸カリウム58mg(0.417mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去し
 50 た。残盗をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルムーメタノール($100:1\sim70:1v/v$)溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン<math>20mg(0.0338mmol)を白色粉末($mp:152\sim154$ ℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0106】IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC1₃) & (ppm): 1.50(2H, m), 1.64(2H,m),1.69(2H,m), 1.84 (2H,m), 2.08(2H,m), 2.19(2H, m), 2.20(2H,t,J=7.4Hz), 2.30(2 H,t,J=7.2Hz), 2.70(2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.5Hz), 3.41(1H,m), 4.5 7(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.49(1H,s), 5.94(1H,t,J=5.8Hz), 7.21-7.37(11H,m), 7.52(1H,t,J=7.7Hz), 7.83(1H,d,J=8.4Hz), 7.90(1H,s), 7.92(1H,d,J=8.4Hz) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-ブロモヘキサノイルアミノ) プロピル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1 mmol)をN、Nージメチルホルムアミド30mlに懸濁し、6-プロモカプロン酸0.21g(1.1 mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩 30酸塩0.29g(1.5 mmol)を加え、室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3-(6-ブロモヘキサノイルアミノ)プロピル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.120 mmol)を灰白色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 1 H-NMR (DMSO-d₈) δ (ppm): 1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,m), 2.10 (2H,t,J=7.0H

z), 3.11(2H,m), 3.60(2H,t,J=6.*

*8hz), 4.59(2H,t,J=7.0hz), 6.56 (2H,bs), 7.25(1H,t,J=7.4hz), 7. 44(1H,t,J=7.4hz), 7.62(1H,d,J= 7.8hz), 7.95(1H,br), 8.03(1H,d, J=7.4hz), 8.20(1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル]アミノ]プロピル]-1H-イミ ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

10 1-[3-(6-ブロモヘキサノイルアミノ)プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン45mg(0.108mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mmol)及 び炭酸カリウム59mg(0.430mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3回中、100℃に加熱して8時間撹 拌した。 反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(150:1~70:1v/v)溶出画分 20 により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリチュレ ートして沪取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア ミン28 mg (0.0462 mmol) を微黄色粉末 (mp: 151~155℃)として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) cm¹: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H,m), 2.27 (2H,t,J=7.6Hz), 2.7 1 (2H,m), 3.37 (2H,q,J=6.5Hz), 3. 42 (1H,m), 4.57 (2H,t,J=6.8Hz), 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H,t,J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H, m), 7.53 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1 H,d,J=8.4Hz), 7.90 (1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法により調製した。

本発明化合物 0.2 g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0 g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4 g 白色ワセリン 7.4 g 全量 10.0 g 拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロビル(IPM)0.4gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)しておいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え攪拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、攪拌しながら室 温冷却した。

【0114】(比較例2)

吉草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのまま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1)試験方法

体重300-600gの雄性、Hartley系モルモ ット (購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mmの横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た. 標本は37℃に加温した栄養液 (Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1mM, CaCl2 2.5mM, K H₂PO₄ 1.2mM, KCl4.6mM, MgSO₄ 1.0 mM, Na.HCO₃ 25 mM, glucose 11.1 mM, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸垂 し、95%O1,5%CO2の混合ガスを通気した。 標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei, Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ(NEC San-ei,Type 1236)を介してイン ク書レクチコーダー(RIKADENKI R-50)上に記録した。 【0116】 標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10⁻⁶ M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミキモド(1-イソブチル-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド)に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終濃度は0.1%)した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する披 50

30 験化合物の濃度(IC50値)を以下の表1に示す。実施

例22、24、27、29及び31の化合物はジフェンヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。

[0119]

【表1】

表1

被験化合物	抗ヒスタミン作用(I Cso)
イミキモド	> 1 0 ⁻⁵ M
塩酸ジフェンヒドラミン	1.5×10 ⁻⁷ M
実施例22	3. 4×10 ⁻⁷ M
実施例24	4.0×10 ⁻⁷ M
実施例27	1.9×10 ⁻⁷ M
実施例29	3. 4×10 ⁻⁷ M
実施例31	2. 2×10 ^{-†} M

【0120】(実施例34)

皮膚好酸球浸潤抑制作用

(1)試験方法

20

動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の駅化期間の後に実験に供した。

【0121】のダニ抗原液の調製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ ☐ (Dermatophagoidespteronyssinus: International B iologicals, Inc.; Lot. No. 14679) 1 gを添加し、30ml のホモジナイズポットに移し、氷冷下、4000~45 O Orpmでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50elの遠沈管 に移し、室温で3500rpmで5分間遠を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜(三光純薬(株): Seamless C ellulose Tubinng) に、溶液A, B, Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A, B, Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15回のポリプロピレンチューブに10回ずつ分注し、 グニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したものを感作溶液とした。感作はマイジェクター(テルモ社製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μl投与することによって行った。この感作方法で初回感作を含め7日おきに三回感作を行った。

【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

ナトリウム水溶液で200μg/mlのタンパク濃度に調製したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター (テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】③皮膚回収及び病理標本の観察

惹起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml遠沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%) = ((基材投与群の好酸球数 -被験化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球数)}×100

【0126】 ④各被験薬物の調製

実施例32の方法により作製した。

【0127】5一菜物投与方法

経皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique*

* (ODT))

マウスをエーテル麻酔して背部中央を電気バリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の惹起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。薬剤(被験化合物)の塗布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、惹起後は惹起部分を中心に2cm四方に塗布した。さらに、塗布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C: エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗布した。投与量は一匹当たり50gとし、投与スケジュールは以下のように惹起前日より3日間連投した。

32

【0128】惹起前日→惹起日(惹起直後)→惹起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%吉草酸ベタメタゾン軟膏の各被験薬物のダニ惹起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉草酸ベタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与薬物	例数	好酸球数(個/ca)	抑制率(%)
非感作動物			
非惹起	3	0.33±0.33	
感作動物			
ダニ茲起			
基材軟膏	5	519.8±129.96	-
2%イミキモド教育	5	154.0± 33.22	70. 37
実施例22の化合物(2%軟膏)	5	237.6± 53.76	54. 29
0.12%吉草酸ペタメタゾン軟膏	5	261.6± 50.64	49. 67

[0131]

※ ※【表3】

表3

	912	好酸球数(個/ca)	抑制率(X)
(std)	2	12.00±3.00	-
	1		
•			
(cont)	7	371.42± 71.03	_
(2%飲膏)	5	217. 40± 86. 57	41. 46
(2%軟膏)	5	61.80± 11.94	83. 36
(2%飲膏)	5	235. 60± 97. 18	36. 56
(2%軟膏)	5	362.00± 97.75	2. 53
(2%軟膏)	4	159. 75±131. 88	56. 99
	(cont) (2%飲膏) (2%飲膏) (2%飲膏) (2%飲膏)	(std) 2 (cont) 7 (2%飲膏) 5 (2%飲膏) 5 (2%飲膏) 5 (2%飲膏) 5	(cont) 7 371.42± 71.03 (2%飲膏) 5 217.40± 86.57 (2%飲膏) 5 61.80± 11.94 (2%飲膏) 5 235.60± 97.18 (2%飲膏) 5 362.00± 97.75

遊起2日後の好酸球数を各群 nean±S.E.で示した。

【 0 1 3 2】 (実施例3 5) <u>2相性耳浮腫抑制作用</u> (1) 試験方法 ★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の馴化期間の後に実験に供し

【0133】 の感作及び惹起

感作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギ ー, 43(8), p1099,1994)。すなわち、卵白アルブ ミン(OVA) 1μgと水酸化アルミニウムゲル (alum) 4 mgを含む生理食塩液250μlを腹腔内投与して感作し た. さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行っ た. 惹起は2回目の感作10日後にエーテル麻酔下に5 μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。 惹起におい ては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩 液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳浮腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】3一次物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC) に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より薬剤(被 20 タミン効果及び好酸球浸潤抑制効果により、即時型及び 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)={(OVA惹起薬物投与群 の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34

惹起溶媒投与群の耳の厚み-生食葱起溶媒投与群の耳の 厚み)}×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mg/kgの経 口あるいは腹腔内投与で即時型及び遅発型の耳浮腫反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

投与薬物	投与量	例数	抑制率 (%)		
			即時型	足発型	
イミキモド	32mg/kg ip	4	0	16.4	
実施例22	32mg/kg ip	4	91.8	100.0	
	32mg/kg po	5	28.6	41.4	
デキサメタゾン	1 mg/kg pa	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミ ド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒス 遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮・ **膚炎の治療に有用である。**

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

D	efects in the images include but are not limited to the items checked:
	☑ BLACK BORDERS
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	☐ FADED TEXT OR DRAWING
	☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
	☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
•	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	Потить

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.